19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

母 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-138260

@Int. Cl. 5

識別記号

2 1 3

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)5月28日

C 07 D 215/56

217/26 401/12 8413-4C

8413-4C 6742-4C*

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全20頁)

会発明の名称

1-アリール-3-キノリンカルポキサミドおよび1-アリール-

3 - イソキノリンカルポキサミド

②特 頤 昭63-296374

20出 願 昭63(1988)11月25日

優先権主張

201987年11月27日30米国(US)30125,971

@発 明 者

エドワード・ジェイ・

アメリカ合衆国ニユージヤージー州 (07060) ウオレン。

グラムコウスキー

オーエンズドライブ 7

勿出 願 人

ヘキスト・ルセル・フ

アメリカ合衆国ニュージヤージー州 (08876) サマービ

アーマシュウテイカル

レ ル. ルート 202‐206 ノース (番地なし)

ズ・インコーポレイテッド

ツ

四代 理 人 弁理士 髙木 千嘉 外2名

最終頁に続く

明 細 書

1.発明の名称 1-アリール-5-キノリンカル

ポキサミドかよび1- アリール-

3-イソキノリンカルポキサミド

2.特許請求の範囲

りつぎの式」

(式中WXYZRは2価の基N-CH=C-C=O、N-CH2-CH-C=O、N-CH2-C=C-OH、C=N-CH-C=O
または C=N-C=C-OH であり、 R¹ および R² は独立してハロタン、低級アルキルまたは低級アルコキシであり、 R³ は置換または非置換のフェニル、ピリジル、ピリミジル、ピラジニル、

トリアジェル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、キノリル、イソキノリルまたはベンゾチアゾリルでありそしてロおよびロは独立してロまたは1の値を有する整数である)で映される化合物、その光学対学体および医薬的に許容しうる酸付加塩。

- 2) Ri が置換または非置換のフェニル、ピリジル、ピラジニル、チアゾリル、イソオキサゾリルまたはペンゾチアゾリルである請求項1 記載の化合物。
- 3) R³が低級アルキルまたはハロダンで促換されるフェニル、ピラジニル、ピリジルまたはテブゾリルである請求項1配数の化合物。
- 4) 1.2 ジェドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニル N フェニル 3 キノリンカルボ
 キサミドである請求項1記載の化合物。

- 5) 1.4 ジヒドロ・N (4 メチル・2 チアゾリル) 4 オキソ・1 フエニル・3 キノリンカルボキサミドである請求項1 記載の化合物。
- 6) N-(5-クロロ-2-ピリジニル)-4
 ヒドロキシ-1-フェニル-3-イソギノリンカルボキサミドである請求項1:記載の化合物。
- 7) N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキノリンカルポキサミドである請求項1記載の化合物。
- 8) N-(5-プロモ-2-ピリジニル)-1.2
 ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル
 3-キノリンカルボキサミドである請求項
 1 配載の化合物。
- 9) 活性成分としての請求項1配数の化合物を よびそのための適当な担体を含有する医薬組

(式中 R¹、R²、R⁵、m かよびn は前述の定義を 有する)の化合物を得、

b) 場合により上配式 la/lb の化合物を酸化 してつぎの式 lc

(式中 R¹、R²、R⁵、 m および n は前述の定義 を有する)の化合物を得るかまたは

の つぎの式も

成物。

10) 抗炎症および/または鎮痛作用を有する医薬を製造するための請求項 1 配歇の化合物の使用。

11) a) つぎの式 2

(式中 R¹、R²、 m および n は 翻求項 1 記載の 定義を有する)の化合物を式 R⁵NH2 (式中R³ は請求項 1 記載の定義を有する)のアリール アミンで処理してつぎの式 la および lp

(式中 R¹、R²、m かよびn は前述の定義を有する)の化合物を式 R³NH₂ (式中 R⁵ は前述の定義を有する)のアリールアミンと反応させてつぎの式 ld かよび le

(式中 R¹、R²、R³、m およびn は 削 述の定義を 有する)の化合物を得ることからなる請求項 1 配載の化合物を製造する方法。

3.発明の詳細な説明

本発明はつぎの式!

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシ、トリフルオロメチル、ニトロまたはハロゲンからなる群より選択される基でありそしてpは 0 ~5 の値を有する整数であり、その際pの各値について R4 は同一または相異なることができる)を有するフェニル基である;

(b) R³ がつぎの式

(式中 R*は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0~4の値を有する整数であり、そ の既pの各値について R*は同一または相異なる ことができる)を有するピリジル基である; 政立して 0 または 1 の値を有する整数である)で表される 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド かよび 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミド、その光学対学体並びに医薬的に許容しうる酸付加塩に関する。本発明の 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド かよび 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミドは抗炎症剤 かよび 鉄縞 剤として有用である。

好ましい想様として本発明は R3 が置換かよび 非置換のフェニル、ピリジル、ピラジニル、チ アゾリル、イソオキサゾリルおよびペンゾチア ゾリル基からなる群より選択される式1の化合 物に関する。

本発明のキノリンカルボキサミドおよびイッキノリンカルボキサミド類の下位群は下記の定義を有する式1の化合物である。

(a) R⁵ がつぎの式

(c) R3 がつどの式

(式中R*は低級アルキル、低級アルコキシまたはハロゲンからなる群より選択される基でありそしてpは0~2の値を有する整数であり、その限pの各値についてR*は同一または相異なることができる)を有するピリミジル基である;

(d) R³ がつぎの式

(式中 R⁴ は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり、 そしてpは 0 ~ 2 の値を有する整数であり、そ の誤pの各値について R⁴ は同一または相異なる ことができる)を有するピラジニル基である;

(e) R³ がつきの式

(式中 R* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そして p は 0 または 1 の値を有する整数である) を有するチアソリル基である;

(f) R³ がつぎの式

(式中 R* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは0~2の値を有する整数であり、そ の際pの各値について R* は同一または相異なる ことができる)を有するトリアジェル基である;

(g) R⁵ がつぎの式

を有するオキサジアソリル基である;

(f) R⁵ がキノリル店の一方または両方の環に かいて低級アルキル、低級アルコキシまたはハ ロゲンからなる群より独立して選択される2個 までの置換基によつて場合により置換されそし てその顕散置換基は窒素原子以外の前記環に結 合している2-、5-、4-、5-、6-、7-または 8-キノリル基である;

(は) R³ がイソキノリル基の一方または両方の 環において低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より独立して選択される 2 個までの置換基によつて場合により置換され そしてその際該置換基は窒素原子以外の前記環 に結合しているつぎの式

を有するイソキノリル基である;

(式中 R⁴ は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) な有するチアジアゾリル基である;

(h) R³ がつぎの式

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシまたはハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) を有するインオキサゾリル基である;

(i) R⁵ がつぎの式

(式中R⁴は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である)

(1) R⁵ がつぎの式

(式中 R⁴ は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 4 の値を有する整数であり、そ の際 p の各値について R⁴ は同一または相異なる ことができる)を有するペンソチアソリル基で ある、

- (四) mが0 である、そして
- (0) ロがりである。

本明細書中に使用される以下の基については下記の定義が適用される。

「低級アルキル」は不飽和を含有せずそして 式 -C_xH_{2x+1} (ここでxは1~7の整数である) を有する級状または分校鎖状非環式炭化水素基 を意味する。例としてはメチル、エチル、1プロピル、2 - プロピル、1 - プチル、1 - ペンチル、2 - ペンチル、3 - ヘキシルおよび4 - ヘプチルがある。好ましい低級アルキル基はェが1または2である基である。

「低級アルコキシ」は式 -OC_xH_{2x+1} (ここでxは1~7の整数である)で設される非瑕式有機基である。例としてはメトキシ、エトキシ、1・シよび2・プロポキシ、1・2・ジメチルエトキシ、1・プトキシ、1・カよび2・ペントキシ、3・ヘキソキシおよび4・ヘプトキシがある。好ましい低級アルコキシ基はxが1または2である基である。

「ハロゲン」はフッ素、塩素、臭素および沃素基からなる群のうちの一つである。好ましい ヘロゲンは臭素基または塩素基である。

「 アリール」は置換基の各々が設立して低級 アルキル、低級アルコキシ、ハロゲンまたはト リフルオロメチルである仮換券 5 個までによつ て場合により配換されるフエニル基である。

本発明の1-Tリール-3-キノリンカルポ キサミドおよび1-Tリール-3-イソキノリ ンカルポキサミドは下記の反応スキームに説明 の方法により合成される。

反応スキーム A

式中 \mathbf{R}^1 、 \mathbf{R}^2 、 \mathbf{n} かよび \mathbf{n} は前述の定義を有しそして \mathbf{A} がは前述の定義を有する芳香族芸 \mathbf{R}^3 である。 $\underline{\mathbf{6}}$ (a)

反応スキームB

式中R1、R2、mおよびnは前述の定義を有しそして Arは前述の定義を有する芳香族基R3である。

66

反応スキームAに説明のように、本発明のキ ノリンカルポキサミド類は1~アリール-2.3 - ジヒドロ- 4 - (1H) - キノロン1を1-アリール- 1.2 - ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 3
- キノリンカルボン酸のエチルエステル2に変換し、それをアリールアミン3で処理して1 - アリール- 4 - ヒドロキシ- 3 - キノリンカルボキサミド4(互変異性体 4a および4b として存在している)を製造し、次いでそれを場合により酸化して対応する4 - オキソ勝導体5にする。

2.3 - ジヒドロー 1 - フェニルー 4 - (1H)
- キノロン 1 の製造は本技術分野でよく知られている。例えば Hurd, C.D. 氏等著「J. Am. Chem. 8oc.」
76,5065(1954)を参照されたい。そこには閉環試薬としてポリ燐酸を用いて N, N - ジフェニルー β - アラニンを環化することによる 2.3 - ジヒドロー 4 - (1H) - キノロンの製造が記載されている。キノロン 1 の変換はアルカリ金属水素化物(例えば水α化カリウム、水素化ナト

テトラヒドロフランがより好ましい。

カルボキサミド4の酸化は約0°から溶媒媒体の遺流温度までにおいて適当な酸化剤(例えば二酸化マンガン、過マンガン酸パリウム)で処理することにより達成される。この酸化は適当な有機溶媒(例えばペンセン、トルエン、キシレンのような炭化水素または例えばシクロロホルムのようなハロ炭素)の存在下で行うのが望ましい。

反応スキームBに説明のように、1-Tリール-4-ヒドロキシー3-イソキノリンカルポン酸エチルエステル 6のアミノリシスによつて1-アリール-3-イソキノリンカルポキサミトフ(互変異性体7a および7b として存在している)が製造される。1-アリール-4-ヒドロキシー3-イソキノリンカルボン酸のエチルエステルの製造は本技術分野にかいてよく知られ

リクム・水素化リチウムであるが、水素化ナトリクムがより好ましい)の存在下でのジェチルカルポネートによる処理によつて遂行される。 典型的には、この縮合は適当な有機溶媒の存在下に約20°から溶媒体の還流温度までにがが好たした。 造当な存族としては芳香族炭化水素(例えばペンセン、キシレン、トルエン)、ジメチルスルホキシドまたはジメチルホルムアましい。 挙げることができる。ペンセンがより好ましい。

アリールアミン3での処理によるエステル2 のアミノリシスは通常適当な有機裕雄の存在下 に約20°から溶媒媒体の遺流温度までにおいて 行れる。好ましくはこの反応は遺流条件下で行 れる。適当な容供としてはエーテル容媒例えば テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1.2 - ジメトキシエタン、ジオキサンが挙げられる。

ている。例えば Marsili 氏等著「Ann. Chim. J<u>52</u>、 112(1962)を参照されたい。エステル6のア ミノリシスは約20°から溶媒媒体の遺流温度に おいて非反応性有機溶媒の存在下でのアリール アミン3による処理によつて遂行される。消当 な溶媒としては例えばテトラヒドロフラン、ジ エテルエーテル、1,2 - ジメトキシエタンおよ ぴシオキサンのようなエーテル密鉄並びに例え ぱペンセン、トルエンおよびキシレンのような 炭化水梨を挙げることができる。 溶媒の選択は 反応させる個々のアリールアミン3によつて変 えられる。一般にペンセンまたはテトラヒドロ フランがより好ましい。この反応は塩蒸性条件 下で行うのが望ましい。適当な塩基としてはア ルカリ金属水素化物が挙げられるが、水素化ナ トリウムがより好ましい。生成物の収量を増加 させるにはこの反応を超音波浴中で行うのが望

ましい。

本発明化合物には下記の化合物を挙げることができる。

- 4 ヒドロキシー N (4 メトキシフエニル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルボキ サミド;
- 1.4 ジヒドロー 4 オキソー 1 フエニルー N - 〔2 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 3 - キノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー N (3 -ニトロフエニル) - 1 - フエニル - 3 - キノ リンカルボキサミド;
- 5.4 ジヒドロ・N (2 フルオロフエニル)
 4 オキソ・1 フエニル・3 イソキノ
 リンカルボキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (5 ニトロ 2 ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカ

ルーN- (2.3.5.6 - テトラフルオロ- 4 -ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド; 1.2 - ジヒドロ- N - (3.5 - ジプロモ- 2 -

ピリグル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド;

- 1.4 ジヒドロ- N (4 メチル 2 ピリジル) 4 オキソ 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ- 4 ヒドロキシ 1 フェニル N (4 ピリミジル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジェドロ 4 オキソ 1 フェニル -ド - (2 - ピリミ ジル) - 3 - キノリンカル ポキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (4 メチル 2 ピリミジル) 1 フエニル 3 イソキノリンカルポキサミド;

ルポキサミド;

- 3,4 ジヒドローN-(5-プロモー2-ピリ ジル) - 4 - オ中ソー1-フエニル-3-イ ソキノリンカルボキサミド;
- 4 ヒドロキシーN (3 ニトロ 2 ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカ ルポキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (3 クロロ 2.5.6 -トリフルオロ - 4 - ピリジル) - 1 - フェニル-3 - イソキノリンカルボキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (2 メトキシ 5 ピリジル) 1 フエニル 5 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジヒドローN-(4.6 ジメチル-2 -ピリジル)-4 - オキソ-1 - フエニル-3 - キノリンカルボキサミド;
- 1,2 ジヒドロ・4 ヒドロキシ・1 フェニ
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (4 クロロ 6 メチル 2 ピリミジル) 1
 フエニル 3 キノリンカルポキサミド;
- 4-ヒドロキシ-1-フェニル-N-(2-ピラジニル)-3-イソキノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フェニル N (1.2.4 トリアジン 3 イル) 3 キノリンカルポキサミド:
- 1.2 ジェドロー N (5.6 ジメチル -1.2.4 - トリアジン - 3 - イル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミ
- 4 ヒドロキシー N (2 クロロ 5 チア ゾリル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリン カルポキサミド;
- 1.2 ジヒドローN-(4.5 ジメチルー2 -

チアソリル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド;

- 4 ヒドロキシ- 1 フエニル N (1.5.4 -チアジアゾール - 2 - イル) - 3 - イソキノ リンカルポキサミド;
- 1.4 ジヒドロ・N (5 エチル 1.3.4 -チアジアゾール - 2 - イル) - 4 - オキソー 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フェニル N (2 メルカプト 1,3,4 チアジアゾール 5 イル) 3 キノリンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (5 ニトロー2 チア ソリル) - 1 - フェニル - 3 - イソキノリン カルポキサミド;
- 4 ヒドロキシー N (5 メチル 1,3,4 -オキサジアゾール - 2 - イル) - 1 - フエニ

ンカルポキサミド;

- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (4 メトキシ 2 ベンゾチアゾリル) 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド:
- 1.2 ジヒドローN (5.6 ジメチル 2 ベンゾチアゾリル) 4 ヒドロキシ 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 6.7 ジメチル 4 ヒドロキシ 1 フエニル N フエニル 3 キ ノリンカルボキサミド;
- 6 クロロ 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリ ンカルボキサミド;
- 6.7 ジクロロー 1.4 ジヒドロ 4 オキソ - 1 - フエニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 6.7 ジメトキシー 4 ヒド

ルー3-イソキノリンカルボキサミド; 4-ヒドロキシ-1-フエニル-N-(3-キ

ノリル) - 3 - イソキノリンカルポキサミド;

3.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -

N ~ (5 - ヤノリル) ~ 3 - イソキノリンカ

ルポキサミド;

- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニルード (6 キノリル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジヒドロ 4 オキソ 1 フェニル N (8 キノリル) 3 キノリンカルボ ササミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (2 メテル 4 キノリル) 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (5 -イソキノリル) - 1 - フエニル - 5 - キノリ

ロキシ- 1 - フエニル - N - (4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルボキサミド:

- 1.2 ジェドロ・1 (4 クロロフエニル)
 4 ヒドロキシ 1 フエニル N フエニル 3 キノリンカルポキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 (4 メチルフエニル) N (2 ピラジニル) 3 キノリンカルボキサミド: および
- 4 オキソ・1 フエニル 1,2,3,4 テトラヒドロ N (2 チアソリル) 3 キノリンカルボキサミド

本発明化合物は哺乳動物の炎症を抑制することができるので抗炎症剤として有用である。該化合物の活性はカラゲーニンで誘起されるラットの足の浮腫の抗炎症検定で測定される(「Proc. Soc. Exptl. Biol. Med. 」111、544(1962)およ

び「J. Pharmacol. Exp. <u>J 166</u>、90(1969)参照]。 いくつかの本発明化合物に関する抗炎症性試験 の結果は第1裂に示すとおりである。

第 1 裂カラゲーニンで誘起されたラットの足の浮腫の抑制

化合物	抑制%
1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド	- 28%
1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル -N-2-ピラジニル-5-キノリンカルボキサミド	- 2 4 %
1,4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フエニル - N -(2-ピリジニル) - 3-キノリンカルボキサミド	- 2 5 %
1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フエニル - N -(2-ピラジニル) - 3-キノリンカルポキサミド	-23%
1,4- ジヒドロ-N-(4-メチル-2-チアゾリル)- 4-オキソ-1-フエニル-3-キノリンカルポ ヤサミド	-28%
アスピリン	- 2 9 %

経口による100m/kgのスクリーニング投与量

本発明化合物の抗炎症活性はまた、ラットに

(footpad) に住射した。 試験化合物 脳視液(10mu/kg)をアジュパント 経測液注射の前日に経口投与し、その投与を21日間毎日続けた。ラット10匹からなる1つの群を供試薬物のために使用した。この供試薬物とともに得単群、アジュパントを注射された対照群を実験した。 対照動物はピヒクル(10ml/kg)を摂取した。 C.A. Winter 氏等者「Proc. Boc. Exp. Biol. Med.」111、544(1962)に記載の方法によつて、前配アジュパント 懸濁液を投与した日かよびその後の日(通常5日目、10日目、18日目かよび21日目)に注射された足かよび注射されなかつた足の各容量を測定した。

足(注射された足および注射されなかつた足) の容量の抑制%は以下の式によつて計算した。 おけるアジュバント誘起の多発関節炎症候でも 例定される。この活性は C.M. Pearson 氏等著「Arthritis and Rheumatism 」 2、440(1959) K記載の と阿様の手法によつて測定した。

体重が 150~175 g であるチャールズリバーウイスタルルイス (Charles River-Wistar Lewis)ラット 1 0 匹からなる各群を別個に収容し、ラット 1 0 匹からなる各群を別個に収容し、ラット用の規則正しい食餌を与えた。水は任意に与えた。前配アジュバントはミクロパクテリウムプチリカム (Mycrobacterium butyricum) (ミシガン州アトロイトの Difco Laboratories 社製) 75 写をホワイトパラフインオイル 1 0 配中に懸得して役与前に室温で 2 時間提件し続けることによつて調製した。試験化合物は薬物を水中に懸潤しての間製した。試験化合物は薬物を水中に懸潤し、懸潤液 1 0 配当たりトウイーン 80 1滴を加えることによつて調製した。このアジュバント懸濁液 (0.1 ml)をラットの左後足の支脚皿

抑制%=

注射された(または注射されなかつた) 対限の場合の平均足容量変化

本発射化合物のいくつかに関して行つたアジュペント生起の多発関節炎症候の試験手法の結果は下記第2級に示すとおりである。

第 2 表

化合物	アジンシト処置の足	注射され がかった足
1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリン カルポキサミド	-5 %	-26%
N - (5 - プロモ-2 - ピリジニル) - 1.2- ジヒドロ-4 - ヒドロキシ-1 - フエニル-3 - キノリンカルポキサミド ²	- 2	-22%
1,4- ジヒドロ – 4 – オキソー 1 – フエニル – N – (2 – ピラジニル) – 3 – キノリンカルボキサミド	-7 %	-23%
1,4-ジェドローN-(4-メチル-2 -チアンリル)-4-オキソ-1-フェ ニル-3-ヰノリンカルロシャドド ²	- 1 2%	-26%

4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル - N-(2 - ピリジケ) - 3 - イソキノリンカルボ キサミド	+1 %	-17%
N- (5-クロロ-2-ピリジニル) - 4-ヒドロキシ-1-フエニル-3-イ ソキノリンカルポキサミド ²	-22%	-38%
アスピリン ²	-22%	-33%

- 2 経口による5 0 mg/kgのスクリーニング投与量
- 5 経口による45%/kgのスクリーニング投与量

英症治療の必要な患者に本発明化合物を1日 当たり体重1kgにつき経口、非経口または静限 内による有効投与量約1~約300 写で投与して投与 動合に炎症抑制がされる。1日当た炎症抑制がされる。1日当で炎症があいる。1日当で炎症があいる。1日はで変症がある。1日は一つで投与量である。100 写像性があいるのは、では、ないのはないがある。100 写像性がある。100 写像性がある。100 保証であることは理解される。200 保証であることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおることは理解される。200 保証をおいる。200 保証

悶(writhe)。が生起される。

体重が 1 8 ~ 3 0 9 である雄マウス(チャールズリパー、CD-1)を全部で 2 8 匹、時間応符に関して用いる。被験動物は任意に食物と水を摂取する。試験化合物を薫留水中に溶解させるかまたは適当な表面活性剤例えばトウイーン 8 0 を 1 満含有する蒸留水中に懸潤させる。

前記フェニル・P・キノンを投与する15分前、30分前、45分前に5匹の動物)に5匹の動物からな4つの群(20匹の動物)には20匹の動物を皮下または経口投与する。対照群(1つのから20元との動物)は等容量の25分割に10分割でする。各マウスを別々に10分割の数を計算する。た以下の式を用いる。

5. 本明細書中に記載の投与量は単に例示であって、本発明の範囲または実施を制限するものではない。

対照群の宝苦悶 - 楽物群の宝苦悶 ×100 対照群の宝苦悶

供試薬物活性のピーク時に1つの群当たり10 匹の動物を試験する以外は、前記の時間応答の 場合と同じ方法で投与量範囲の御定を行う。5 匹の動物、4つの供試薬物群かよび1つのピヒ クル対照を用いる。動物に投与し、無作為な方 法を用いて試験する最大の抑制%を有する時間 をピーク時とみなす。

計算値の BD₅₀、すなわち試験化合物が 5 0 % 苦悶を抑制する投与量はコンピュータによる一次回帰分析によつて測定する。本発明化合物のいくつかについてのフェニル~ p - キノン苦悶検定の結果は下記第 3 袋に示すとおりである。



第 5 段

化合物	鉄痛活性 (皮下に よる 20mg/kgのス クリーニング投与 量での苦悶抑制%)
N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロ キシ-1-フエニル-3-イソキノリンカ ルポ中サミド	5 1 %
N-(5-クロロ-2-ピリジニル)-4 -ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキ ノリンカルポキサミド	5 7 %
1,2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フ エニル-N-(2-ピラジニル)-3-キ ノリンカルボキサミド	3 1 %
N- (5-プロモ-2-ピリジニル) - 1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フ エニル-3-キノリンカルポキサミド	5 9 %
1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-N-(4-メチル-2-チアソリル) - 1-フエニル-3-ヰノリンカルボヤサミド	3 6 %
1.4-ジヒドロ-N-(6-メチル-2-ピリジニル)-4-オキソ-1-フエニル -3-中ノリンカル水中サミド	3 5 %
1.4- ジヒドローN-(5 - メチル- 2 - ピリジニル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカル米キサミド	30%

に投与することができる。本発明の1-アリール-3-キノリンカルボキサミドおよび1-アリール-3-イソキノリンカルボキサミドはそれ自体で有効であるけれども、安定性、便宜性、溶解性増大等のためにそれらの医薬的に許容しうる酸付加塩の形態で調製されかつ投与されうる。

アスピリン

BD₅₀=328**9/**kg (皮下)

医薬的に許容しうる酸付加塩の好ましいものとしては鉱酸例をば塩酸、硫酸、硝酸等の塩、一価カルボン酸例をば酢酸、プロピオン酸等の塩、二価カルボン酸例をばコハク酸の塩並びに三価カルボン酸例をばクエン酸等の塩を挙げることができる。

本発明化合物の有効量は例えば不活性希釈剤または食用担体とともに経口投与されうる。それらはセラチンカプセル中に對入されるかまたは鏡剤に圧縮されうる。経口治療投与の場合に

横痛治療を必要とする息1~300 mの経口に、非経口またり体重1以内有効量として投与するとと、 非経口または静脈内有効量とし、 100 mの投与し、 100 mの投与量で有効な無痛覚を与うな 100 mの投与量で有効な無痛覚を与うな 100 mの投与量で 100 mの投与量で 100 mの投与量で 100 mの投与 100 mの 100 mの

本発明化合物の有効量は、種々の方法のいずれかで、例えばカプセルまたは鏡剤で経口的に、故菌性溶液または懸潤液の形態で非経口的に、 そしてある場合には故菌性溶液の形態で舒服内

は前配化合物を賦形剤とともに混入して、錠剤、トローチ、カプセル、エリキシル、 暦凋液、シロツ剤、カシエ剤、チューインガム剤等の形態で使用することができる。 これらの製剤は少くとも 0.5%の活性化合物を含有化は単位重量の 4%~約70%できるのがよい。 このは関連が得られるような量である。 本発明による好ましい組成物を含有するように調製される。

段剤、丸剤、カプセル、トローチ等はまた以下の成分をも含有することができる。すなわち結合剤例えば微結晶性セルロース、トラガカントゴムもしくはセラチン;賦形剤例えばアンプンもしくはラクトース;崩壊剤例えばアルギン

酸、プロモゲル (PromogelTM) 、コーンスターチ 等:同府剤例えばステアリン酸マクネシウムも しくはステロテックス (Sterotex); 滑沢剤例え ばコロイド性二酸化珪素および甘味剤例えばス クロースもしくはサツカリン、または香味剤例 えばペパーミント、サリチル酸メチルもしくは オレンジ香料を含有することができる。単位剤 形がカプセルである場合には前記型の物質の外 に被状担体例允は脂肪曲を含有することができ る。その他の単位剤形はその投与量単位の物理 学的形態を調整するその他種々の物質例えばコ ーテイング剤を含有することができる。すなわ ち錠剤または丸剤は糖、セラックまたは他の腸 落コーテイング剤で被覆されりる。シロップ剤 は活性化合物の外にスクロースおよび/または その他の甘味剤、保存剤、色素、着色剤かよび /または香料を含有することができる。これら

種々の組成物を調製する際に用いられる物質は、 その使用量において当然製薬的に純粋かつ無毒 でなければならない。

非経口治療投与の場合には、本発明の活性化合物を溶液または懸濁液中に混入させることができる。これらの製剤は少くとも0.1%の活性化合物を含有すべきであるが、しかしその重量の0.5~約50%で変更させてもよい。このような観成物中における活性化合物の量は済当な投与量が得られるような量である。本発明による好ましい組成物および製剤は、非経口投与量単位が0.5~100mの活性化合物を含有するように調製される。

前配溶液または懸濁液はまた以下の成分を含有してもよい。 放歯希釈剤例えば注射用蒸留水、生理学的塩溶液、不揮発油、ポリエチレンクリコール類、クリセリン、プロピレンクリコール

またはその他の合成溶供;抗菌剤例えばベンジルアルコールまたはメチルパラベン類 水素 ナーリウム に サレート 化剤例えばエチレン 改塩 大 アート 化剤例えばエチレン 改塩 が できる。 を は か できる。 または か できる。

以下に本発明を実施例により説明するが、それらは本発明を限定するものではない。 実施例 1

4 ~ ヒドロキシー 1 ~ フェニル ~ N ~ (2 ~ ピ リジル) ~ 5 ~ イソキノリンカルボキサミド ペンセン 100 W中にかける水条化ナトリウム (50%油状分散液として) 1.149の提律スラ リーに 2 - アミノピリジン 2.25 8を加えた。 室 温で 1 5 分間投 件 後この スラリーを、ペンセン 5 0 W 中に 容解した 4 - ヒドロキシー 1 - フェ ニルー 3 - イソキノリンカルボン酸エチルエス テル 2.25 8の 密液で処理した。 1 時間 遺流 で 変温 に 冷却した。 1 時間 遺流 で が立った。 2 5 8 の 密液で 処理した。 1 時間 遺流 で が 2.25 8 の 密液で 処理した。 1 時間 遺流 で が 2.25 8 の 密液で 処理した。 2 7 100 ml で す 100 ml で 3 回抽 し た いで 3 回抽 し た いで 3 一 1 - フェニル ー N - (2 - ピリジル) - 3 - イソキノリロロメ タンから 再結 品して分析 試料を 得た。 融点 228 ~230 C

元素分析値 (C21H15N3O2 として)

C% H% N% 計算値: 73.88 4.42 12.31

実測値: 73.53 4.48 12.35

実施例 2

4 - ヒドロキシー N - (6 - メテル - 2 - ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカル ボキサミド

スラリーを 4 - ヒドロキシ- 1 - フェニル・ 3 - イソキノリンカルポン酸エチルエステル 1 0 号で処理し次いで 1 0 時間遺流した。その後反応混合物を室温に冷却しそして水で冷却した。得られた沈股を酢酸エチルから再結晶し、次いでさらにアセトンから再結晶して N - (3 - クロフェニル) - 4 - ヒドロキシ- 1 - フェニル・ 3 - イソキノリンカルポキサミド 6.18(48%) を得た。融点 195~197℃

元 架 分 析 値 (C22H15C4N2O2 として)

C% H% N%

計算值: 70.49 4.03 7.47

実測値: 70.68 4.07 7.66

爽施例 4

N - (5 - クロロ - 2 - ピリジル) - 4 - ヒド ロキシ - 1 - フェニル - 3 - イソキノリンカル ポキサミド クロロメタンから再結晶して 4 - ヒドロキシー N - (6 - メチル - 2 - ピリジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルポキサミド 8.49 (69%) を得た。融点 2 6 1 ~ 2 6 3 C

元 紫 分 析 値 (C22H17N5O2 として)

C% H% N%

計算值: 74.54 4.82 11.82

突測値: 74.12 4.98 11.73

突施例 3

N - (3 - クロロフエニル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルポキサミド

ヘキサンで洗浄した水楽化ナトリウム 4.089 を乾燥テトラヒドロフラン 150 ml 中に入れた提 拌スラリーを、テトラヒドロフラン 1 0 ml 中に 溶解した 3 - クロロアニリン 1 0.89 の溶液で処 理し、超音波浴中に 3 0 分間浸した。この指律

乾燥テトラヒドロフラン 100 配中における水 素化ナトリウム238の提拌スラリーを2-丁 ミノー5-クロロピリジンム19で処理しそし て超音波浴中に30分間浸した。次いで提拌ス ラリーを4-ヒドロキシー1-フェニル-3-イソキノリンカルポン酸エチルエステルス 〇g をテトラヒドロフラン10m中に溶解した溶液 で処理し次いで16時間遺流した。次にこの裕 液を室温に冷却しそして水20%で冷却した。 得られた沈殿をメタノール水溶液 500 単中に溶 解し、二酸化炭素ガスで処理した。花敷を温り メナルホルムアミド 500 Wから再結晶してN-(5-クロロー2-ピリジル)-4-ヒドロキ シー1-フエニル-3-イソキノリンカルボキ サミド 7.58 (84%)を得た。 触点 249~251℃ 元 未 分 析 値 (C21H14C4N502 として)

С% Н% И%

計算値: 67.11 3.75 11.18

奥砌值: 67.28 4.03 11.19

奥施例 5

1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド

工程 1

水衆化ナトリウム 7.2 9をベンセン 200 配中に入れて提拌したスラリーに 2.3 ー ジェドロー1 ー フェニルー 4 (1 H) ー 中ノロン 2 9 9をベンセン 200 配中に溶解した溶液を滴加した。ないで、200 配中に溶解したののスラリーを室温で1 時間提拌した。 得られた がかんがネート 23.69 で処理した。 得られた を 個液を 5 時間 遺流し、 室温に冷却した 水 200 配で冷却した。 有機 相を分離し、 無水 酸マグネシウムで乾燥し、 炉過し次い で蒸発させ

時間遺硫した。揮発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤として 1 : 1 酢酸エチルーへキサンを使用)により精製して 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フエニルー N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルポキサミド 3.79(73%)を得た。融点 1 4 5 C (分解)

元 次 分 析 値 (C21H17N3O2 として)

С% Н% И%

計算值: 73.45 4.99 12.23

実測値: 73.45 5.03 12.16

奥施例 6

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (5 - メチル - 5 - イソオキサゾリル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド

3 - Tミノ - 5 - メチルイソオキサゾール2.0 9 かよび 1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 た。 段留物を高速液体クロマトグラフイー (シリカゲル: 溶離剤としてジクロロメタンを使用) により精製して 1,2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボン酸エテルエステル 2 2 4 9 (5 9 %) を得た。 ジェチルエーテルから再結晶して分析試料を得た。 融点 103~106℃

元 素 分 析 値 (C18H17NO3 として)

C% H% N%

計算値: 73.19 5.80 4.74

実測値: 72.95 5.83 4.67

工程 2

2- Tミノピリジン28 9 および 1.2 - ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 4.2 9 をトルエン 190 xl 中に容解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー装置中で16

- フェニル・ 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 5.5 9をトルエン 260 al 中に裕解した裕 液を 4 Å モレキュラーシープ 1 0 9を含有 7 るソツクスレー接置中で 1 0時間 遺流した。 海発性物質を蒸発させて残留物を得、それを腐剤を保めて 3:1 酢酸エチルーへキサンを使用)により精製して 1.2 - ジェー 4 - ヒドロキントトー(5 - メチルー 3 - イソオキサゾリル トーフェニル・ 3 - キノリンカルボキサミド3.5 9(51%)を得た。 砂点 1 4 8 ~ 1 5 0 で

元 架 分 析 値 (C20H17N3O3 として)

С% Н% И%

計算値: 69.15 4.93 12.09

突砌值: 69.16 5.16 11.89

奖施例 7

1.2 - ジヒドロ・4 - ヒドロキシ-1 - フエニル - N - (2 - チアソリル) - 3 - キノリンカルボキサミド

2-Tミノチアゾール 4.089 および 1.2-ジャドロ-4-ヒドロキシー1-フェニルー3-キノリンカルボン酸エチルエステル 8.0 9 をトルエン 250 配中に溶解した溶液を 4 %モレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー接置中において30分間遺流した。揮発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤として1:25酢酸エチルージクロロメタンを使用)により精製した。得られた溶液を脱気しそして蒸発させた。残留物をジェチルエーテルから再結晶して1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシー1-フェニルーN-(2-チアゾリル)-3-キノリンカルボキサミド 6.35 9 (67%)を得た。融点 2 2 0 で

により精製した。得られた溶液を脱気し次いで蒸発させた。残留物をジェチルエーテルから再結晶して 1.2 - ジェドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド 7.55%(65%)を得た。融点 120 で元素分析値 (C22H18N2O2 として)

C% H% N%

計算值: 77.17 5.30 8.18

実測値: 77.37 5.42 8.16

夹施例 9

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド

2-アミノピラジン 12.08 9 および 1.2 - ジ ヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フエニル-3-キノリンカルポン酸エチルエステル 25.0 9 をト ルエン 500 W 中に裕解した格赦を 4 Åモレキュ (分解)

元 索 分 析 値 (C19H15N3O28 として)

C% H% N%

計算値: 65.31 4.33 12.03

突砌值: 65.14 4.35 11.96

実施例 8

1.2 - リヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド

アニリン 1 2.63 9 および 1.2 - ウヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 1 0.09 をトルエン 250 ml 中に溶解した溶液を 4 パモレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー装置中において 2 4 時間遺流した。揮発性物質を蒸発させて幾留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤としてジクロロメタンを使用)

ラーシープ 2 0 8 含有のソックスレー 接 個中で 2 4 時間 選 流 した。 揮 発 性 物質 を 蒸 発 さ せ て 残 留 物 を 得 、 それ を 高 速 液 体 クロマト グラフィー (シリカゲル: 裕 離 剤 として 4 % 酢酸 エチルー ジクロロメタンを 使用) により 精製した。 得られた 溶液 を 脱 気 し 次い で 蒸 発 さ せ た。 残 留 物 を ジエチルエーテルから 再 結晶 して 1・2 ー ジェドロー 4 ー ヒドロキシー 1 ー フェニルー N ー (2 ー ピラジニル) ー 3 ー キノリンカル ポ キ サ ミド 1 3 1 5 9 (4 5 %) を 得 た。 触 点 1 8 4 ~ 1 8 6 ℃

元 案 分 析 値 (C20H16N4O2 として)

С% Н% N%

計算值: 69.75 4.68 16.27

実測値: 69.38 4.51 16.25

奥施例 10

1.2 - タヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フェニル - 3

- キノリンカルポキサミド

2-Tミノー4-メチルチアゾール14.5 9 および1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシー1-フエニルー3-キノリンカルボン酸エチルエステル25.0 9をトルエン250 ml中に溶解した溶液を4 & モレキュラーシープ209合有のソツクスレー 毎世中で24時間登硫した。輝発性物質を蒸発させて現留物を得、それを高速液体クロマルチグラフィー(シリカゲル:溶離剤として2%ジェチルエーテルージクロロメタンを使用)により精製したとデロー4-ヒドロキシーN-(4-メチルー2-ナアゾリル)-1-フエニルー3-キノリンカルボキサミド20.79(67%)を得た。融点228~230℃

元 米 分 析 値 (C20H17N5O28 として)

物をジェチルエーテルから再結晶して 1,2 - ジ ヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (6 - メチル -2 - ピリジル) - 1 - フェニル - 3 - キノリン カルボキサミド 5.309(43%)を得た。 触点74 ~7.7℃

元素分析値 (C22H19N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 73.93 5.36 11.76

実測値: 74.08 5.59 11.82

夹施例 12

N - (5 - プロモー 2 - ピリ ジル) - 1,2 - ジ ヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 -キノリンカルボキサミド

2-アミノ-5-プロモピリジン2198 9 か よび 1,2- ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フ エニル-3-キノリンカルポン酸エチルエステ ル 25.09 をトルエン 250 配中に裕解した裕被を C% H% N%

計算値: 6609 4.72 1156

奥剛値: 65.78 4.78 11.42

奥施例 11

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (6 -メチル - 2 - ピリジル) - 1 - フエニル - 3 -キノリンカルポキサミド

2-アミノ・6-メチルピリジン 5.498 および 1.2-ジヒドロ・4-ヒドロキシ・1-ファルニル・3-キノリンカルボン酸エチルエステル 10.09 をトルエン 250 配中に溶解した溶液を4 人モレキュラーシープ 109 含有のソックスレー装置中で一夜 強流した。揮発性物質をみたすて残ないで高速液体クロマトの設定して2% 酢酸 エナー・ジクロロメタンを使用)により精製した。その1、2000 で 2000 で 3000 で 30

元素分析値 (C21H16BrN5O2 として)

C% H% N%

計算值: 59.73 3.82 9.95

突測值: 59.67 3.92 9.84

奥施例 13

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -ド - (2 - ピリ ジル) - 3 - キノリンカルボキ サミド

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド 2.4 gをベンゼン 150 動中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 8.4 g で処理した。このスラリーを室温で30分間提拌し、炉遇しそして蒸発させた。残留物をジクロロメタン・ジエチルエーテルから再結晶して1,4 - ジヒドロー 4 - オキソー 1 - フェニル・N - (2-ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド 2.19g(92%)を得た。融点 2.38~240で元案分析値(C21H15N5O2 として)

C% H% N%

計算値: 73.88 4.42 12.30

奖測値: 73.53 4.44 12.18

实施例 14

1.4 - リヒドローN-(5-メチル-3-イソ

元 素分 析 値 (C20H15N5O5 として)

C% H% N%

計算值: 69.55 4.37 12.16

実 測 値 : 69.40 4.32 12.10

实施例 15

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - チアソリル) - 3 - キノリンカルポ キサミド

1.2 - ジヒドロー4 - ヒドロキシー1 - フェニルーN - (2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルボキサミド 6.6 7 8をジクロロメタン 100 ml 中 に溶解した 提 控 溶液 に 過 マンガン酸 パリウム 2 6 7 8をジクロロメタン 500 ml 中 に 溶解した 溶液を 滴加した。 室温で 6 時間 提 件 した 後 に この 溶液を が 過し次 いで 蒸発させた。 残 留物を クロロホルムから 再結晶して 1.4 - ジヒドロー 4 - オキソー1 - フェニル・N - (2 - チアゾリル)

オキサゾリル) - 4 - オキソ - 1 - フェニル -3 - キノリンカルボキサミド

3 - アミノー 5 - メチルイソオキサゾール6D タ かよび 1.2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー 3 - キノリンカルポン酸エチルエステル 1 0 9 をトルエン 150 配中に溶解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9 含有の 2 溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9 含有の 2 溶液 中で 1 6 時間 選 化マンガン 2 窓 2 に 合 3 0 で 6 性 二酸 化マンガン 3 0 9 で 2 を 2 と で 3 時間 2 で 2 と で 3 時間 2 を 2 と で 3 時間 2 を 4 と 2 と 5 と 5 8 9 (4 9 %) を 得た。 融 点 1 6 3 ~ 1 6 4 で 2 に 5 に 8 9 (4 9 %) を 得た。 融 点 1 6 3 ~ 1 6 4 で

- 3 - キノリンカルポキサミド 5.709(86%) を得た。融点 290℃

元素分析値 (C19H14N3O2S として)

C% H% N%

計算値: 65.70 4.86 12.18

突測値: 65.44 3.82 12.19

夹施例 16

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -ド - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド

1.2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - フェニルー 3 - キノリンカルボキサミド 1 5.0 gをトルエン 250 配中に溶解した溶解した溶を を活性二酸化マンガン 6 0.0 gで処理しそして 空温で 4 時間提押した。このスラリーを沪過した いで蒸発させた。強留物を最初にフラッシュクロマトクラフィー (シリカゲル:溶離剤として ジクロロメタンを使用)により次に高速液体ク

ロマトグラフィー (シリカゲル: 溶離剤として ジクロロメタンを使用) により精製した。残留 物をジクロロメタンから再結晶して 1.4 - ジェ ドロ-4-オキソ-1-フエニル-N-フエニ ル-3-キノリンカルポキサミド 6.759 (45%) を得た。触点 203~205℃

元 宏 分 析 値 (C22H16N2O2 として)

C% H% N%

計算值: 77.63 4.74 8.23

実測値: 77.21 4.83 8.18

突施例 17

1.4 - ジェドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポ キサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェ ニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリン カルポキサミド 8.0 9をクロロホルム 250 x6中に

元 米 分 析 値 (C20H14N3O2S として)

С% 'Н% И%

計算値: 6646 4.46 11.63

実測値: 6416 435 11.29

突施例 19

1.4 - ジヒドロ・N - (6 - メチル - 2 - ピリジル) - 4 - オキソ - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド

溶解した溶液を活性二酸化マンガン 3 3.0 9 で処理しそして室温で 6 時間提拌した。このスラリーを炉過し次いで蒸発させた。残留物をクロロホルムから再結晶して 1,4 - ジェドロー 4 - オキソー 1 - フェニル・N- (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド 5.4 6 9 (90%) を得た。融点 2 9 8 ~ 3 0 0 で

元素分析値 (C20H14N4O2 として)

C% H% N%

計算值: 70.16 4.12 1637

実測値: 69.52 4.21 16.33

爽施例 18

1.4 - ジヒドロ - N - (4 - メチル - 2 - チア ゾリル) - 4 - オ中ソ - 1 - フエニル - 3 - キ ノリンカルボキサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フェニル -

2-アミノー6-メチルピリジン5.499かよ び 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェ ニル・3・キノリンカルポン酸エチルエステル **Åモレキュラーシープ108含有のソックスレ** ー装置中で24時間遺流した。この溶液を沪過 し次いで蒸発させた。残留物を高速液体クロマ トグラフィー(シリカグル:溶離剤としてジク ロロメタンを使用)により精製して 1,2 - ジェ ドロ- 4 - ヒドロキシ- N - (6 - メチル - 2 - ピリクル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカ ルポキサミド989を得、これをクロロホルム 中に溶解し、活性二酸化マンガン358で処理 しそして室温で3時間提拌した。このスラリー を沪過し次いで蒸発させた。残留物をジェチル エーテルから再結晶して 1.4 - ジヒドローN-(6-メチル-2-ピリジル)-4-オキソー

1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド5.8 9 (2 4 %) を得た。融点 2 7 3 ~ 2 7 4 ℃ 元素分析値 (C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 74.38 4.82 11.81

実測値: 74.15 4.90 11.77

突施例 20

1.4 - ジヒドローN- (5 - メチル- 2 - ピリ ジル) - 4 - オキソ- 1 - フエニル- 3 - キノ リンカルボキサミド

1.2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー N - (5 - メチルー 2 - ピリジル) - 1 - フエニルー 3 - キノリンカルボキサミド 12309 をクロロホルム 250 叫中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 5009で処理しそして室温で 2 時間攪拌した。このスラリーを沪遏し次いで蒸発させた。
残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジ

ラリーを伊遇し次いで蒸発させた。 残留物を高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル: 溶離剤として ジクロロメタンを使用) により精製し次いでジクロロメタンから再結晶して N - (2-ベンゾチアゾリル) - 1.4 - ジェドロー 4 - オキソー 1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド 4.6% (48%)を得た。 触点 295~297で元素分析値 (C25H15N3O28として)

C% H% N%

計算値: 69.50 3.80 10.57

実測値: 69.22 3.98 10.50

特許出願人 ヘキスト - ルセル・フアーマシユウ テイカルズ・インコーポレイテッド

代理人 弁座士 高 木 千



ヒドロ・N - (5 - メチル - 2 - ピリジル) -4 - オキソ - 1 - フェニル - 3 - キノリンカル ポキサミド 1 Q 9 6 8 (9 1%)を得た。融点 248 ~ 250℃

元素分析値(C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算値: 74.35 4.82 11.82

奥 御 値 : 7 4.5 4 5.0 0 1 1.8 5

奥施例 21

ドー(2~ベンソチアソリル)- 1.4 - ジヒドロ- 4 - オキソ- 1 - フエニル- 5 - キノリンカルボキサミド

N-(2-ベンゾチアゾリル)-1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル-3-キノリンカルポキサミド 9.669をトルエン 250 ml 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 39.09 で処理しそして室温で 4 時間撹拌した。このス 第1頁の続き

⑤Int. Cl. 5 識別記号 庁内整理番号 C 07 D 401/12 2 4 1 6742-4C 417/12 2 1 5 6742-4C // A 61 K 31/47 ABE 31/495 AAH

の発明者 ラッセル。リチャー アメリカ合衆国ニュージャージー州 (07931) フアーヒルド・リー・ヘイマー ズ。ビー・オー・ボックス344